Generate Collection

L12: Entry 17 of 30

File: JPAB

Jul 8, 1997

PUB-NO: JP409176009A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 09176009 A

TITLE: NEW ANTIMUTAGENIC AGENT AND SUBSTANCE HAVING ANTIMUTAGENIC ACTION

PUBN-DATE: July 8, 1997

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

NAKASUGI, TORU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

INAHATA KORYO KK

APPL-NO: JP07353452

APPL-DATE: December 27, 1995

INT-CL (IPC): $\underline{A61}$ \underline{K} $\underline{31/35}$; $\underline{A61}$ \underline{K} $\underline{35/78}$; $\underline{C07}$ \underline{D} $\underline{311/30}$

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an antimutagenic agent containing a polar solvent extract of rosemary leaf free from essential oil component, having antimutagenic activity, safe to human body and effective for inhibiting carcinogenesis caused by heterocyclic amine compound.

SOLUTION: The objective agent contains an antimutagenic substance produced by extracting the leaf of rosemary (Rosmarinus officinalis L.,) with a polar solvent such as water or an alcohol after removing essential oil component from the leaf. The substance is, e.g. 5-hydroxy-6,7,4'-trimethoxyflavone of the formula I (salvigenin) or 5,4'-dihydroxy-6,7-dimethoxyflavone of the formula II (cirsimaritin).

COPYRIGHT: (C) 1997, JPO

(11)特許出願公開番号

特開平9-176009

(43)公開日 平成9年(1997)7月8日

(51) Int.Cl.*	識別配号	庁内整理番号	ΡΙ	技術表示簡	所
A 6 1 K 31/35	ADU		A 6 1 K 31/35	ADU	
35/78			35/78	С	
// C 0 7 D 311/30			C 0 7 D 311/30		

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 14 頁)

(21)出願番号	特顯平7-353452	(71)出顧人	390019460 希伽香料株式会社	
(22) 出顧日	平成7年(1995)12月27日	(72)発明者	大阪市淀川区田川3丁目5番20号 稲畑香	
		(74)代理人	科株式会社内 弁理士 清原 義博	

(54) 【発明の名称】 新規な抗変異原剤及び抗変異原性作用物質

(57)【要約】

【課題】 この発明の解決課題はヘテロサイクリックアミン類による突然変異を抑制することができ且つ食用植物に由来する抗変異原性作用物質を提供し、及びこの抗変異原性作用物質を含有する抗変異原剤を提供することにある。

【解決手段】 この考案は精油成分を除去されたローズマリー(Rosmarinus officinalis L.,)の葉から水、アルコール等の極性溶媒で抽出して得られる成分を含有することを特徴とする抗変異原剤であり、及び次式1(化1)で示される抗変異原性作用物質5ーヒドロキシー6,7,4′ートリメトキシフラボン(salvigenin)であり、及び次式2(化2)で示される抗変異原性作用物質5,4′ージヒドロキシー6,7ージメトキシフラボン(cirsimaritin)であり、及び請求項2及び/又は請求項3に記載の抗変異原性作用物質を含有することを特徴とする抗変異原剤である。

【化 1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 精油成分を除去されたローズマリー(R osmarinusofficinalis L.,) の葉から水、アルコール等の極性溶媒で抽出して得られ る成分を含有することを特徴とする抗変異原剤。

【請求項2】 次式1(化1)で示される抗変異原性作 用物質5-ヒドロキシー6、7、4′ートリメトキシフ ラボン (salvigenin)。

*【請求項3】 次式2(化2)で示される抗変異原性作 用物質5,4′ージヒドロキシー6,7-ジメトキシフ ラボン(cirsimaritin)。

【請求項4】 請求項2及び/又は請求項3に記載の抗 変異原性作用物質を含有することを特徴とする抗変異原 剤。

【化 1】

【化 2】

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は新規な抗変異原剤 及び抗変異原性作用物質に係り、食肉や魚等の焼け焦げ に含有される変異原性物質による突然変異を抑制するこ とができる抗変異原性作用物質及びこれらを作用物質と する抗変異原剤を提供することである。

[0002]

【従来の技術】癌の発生は食事や喫煙といった日常習慣 に深く関係している。例えばタンパク質やアミノ酸の加 熱分解生成物である3-アミノ-1, 4ジメチル-5H -ピリド [4,3b] インドール (Trp-P-1)、 3-アミノ-1-メチル-5H-ピリド [4, 3b] イ ンドール (Trp-P-2)、2-アミノ-6-メチル ージピリド[1, 2-a:3', 2'-d]イミダゾー ν (Glu-p-1), 2-r \leq J- $\tilde{\nu}$ U $\tilde{\nu}$ [1, 2 -a:3',2'-d]イミダゾール(Glu-p-2)、2-アミノ-3メチルイミダゾ[4,5-f]キ ノリン(IQ)、2-アミノ-3,4-ジメチルイミダ※50 ヘテロサイクリックアミン類による突然変異を抑制する

※ゾ[4,5-f]キノリン (Me I Q) 等のヘテロサイ クリックアミン類に強力な変異原性があることが知られ ている。これらヘテロサイクリックアミン類の内の数種 はマウス、ラット、サルを使った発癌実験において高率 で腫瘍を形成し、さらに人の肝臓に含まれるS-9mi xはこれらヘテロサイクリックアミン類を活性化するこ とが知られており、人体における発癌の危険性が指摘さ れている。

【0003】一方、食肉や魚等タンパク質を大量に含有 する食品を加熱することは一般的な料理法であり、上記 ヘテロサイクリックアミン類が食品と共に体内に入る危 険件は極めて高い。しかしこの対策は特に考えられてお らず、食肉や魚等の焼け焦げを食べないようにするとい うことが知られている程度であり、上記へテロサイクリ ックアミン類が人体内に入ることによる発癌の危険性は 事実上放置されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】この発明の解決課題は

3

ことができ且つ食用植物に由来する抗変異原性作用物質 を提供し、及びこの抗変異原性作用物質を含有する抗変 異原剤を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】請求項1に記載の発明 は、精油成分を除去されたローズマリー(Rosmar inus officinalis L.,)の葉から 水、アルコール等の極性溶媒で抽出して得られる成分を 含有することを特徴とする抗変異原剤である。 請求項2 に記載の発明は、次式3(化3)で示される抗変異原性*10

*作用物質5-ヒドロキシー6、7、4′ートリメトキシ フラボン (salvigenin)である。請求項3に 記載の発明は、次式4(化4)で示される抗変異原性作 用物質5、4′ージヒドロキシー6、7ージメトキシフ ラボン (cirsimaritin)である。請求項4 に記載の発明は、請求項2及び/又は請求項3に記載の 抗変異原性作用物質を含有することを特徴とする抗変異 原剤である。

【化 3】

【化 4】

【0006】この発明の発明者らは植物由来の抗変異原 の検索を目的とした一連の研究過程でシソ科のローズマ y-(Rosmarinus officinalis L.,)の精油除去後の葉の熱水抽出物がS-9mi x存在下でTrp-P-2によりサルモネラ菌TA98 に誘導したフレームシフト型突然変異を強く抑制するこ とを見出した。ローズマリーに含有される癌予防効果の 期待される成分としてはカーノソール等の親油性ジテル ペン類が知られているがこれらは熱水では抽出されない ため、今回熱水抽出物に見出された抗変異原活性はカー ノソール等の親油性ジテルペン類とは異なる従来には未 発見の化学物質に由来するものであると考えられる。発 明者らはさらなる研究の結果、ローズマリーの熱水抽出 液に含有される抗変異原性作用物質が5ーヒドロキシー 6, 7, 4'-トリメトキシフラボン及び5, 4'-ジ

※発見し、この発見を基に抗変異原剤及び抗変異原作用物 質を発明するに到った。

[0007]

【発明の実施の形態】この発明の実施の形態について説 明する。請求項1に記載の抗変異原剤は、精油成分を除 40 去されたローズマリーの葉から抽出される抽出物である ことを必須構成としている。ローズマリー (Rosma rinus officinalis L.,)は別名 マンネンロウとも言い、従来より肉料理における香気付 けとして使用されている植物である。またその抽出液は フケを抑えるヘアシャンプーにも使用されており、さら に消化器、肝臓、胆嚢に刺激を与え、胆汁の分泌を促進 するので消化不良の薬としても使用されている。またこ のローズマリーの精油成分は血行を促進させるため血行 障害の薬としても使用されており、さらに精油を直接頭 ヒドロキシー6.7-ジメトキシフラボンであることを※50 につけて頭痛薬としても使用され、さらに抗菌作用、抗

真菌作用を有していることでも知られている。このよう にローズマリーは広く一般に用いられており、このロー ズマリーに由来する物質は人体にとっても安全であるた め、例えば料理用としても好適に使用できる。この発明 においてローズマリーの葉から精油成分を除去する理由 はローズマリーの精油成分は香気が強すぎるからであ る。つまりローズマリーの精油成分は香料としても使用 されるほど香気の強い物質であり、飲食物に対して使用 すると料理によってはその香気が料理を楽しむ妨げにな ーズマリーの葉から水、アルコール等の極性溶媒で抽出 される成分を含有することを必須構成としている。この 発明において前記成分を含有することとする理由は、こ の成分がヘテロサイクリックアミン類による突然変異を 抑制するからである。

【0008】請求項2に記載の抗変異原性作用物質5-ヒドロキシー6、7、4′ートリメトキシフラボン、及 び請求項3に記載の抗変異原性作用物質5,4′ージヒ ドロキシー6、7ージメトキシフラボンは前記ローズマ リーの葉から水、アルコール等極性溶媒で抽出して得ら*20

*れる抽出物に含有される物質である。この物質は加熱す ることによっても分解消滅せず、酸及び弱アルカリによ っても変質せず安定に存在するので、ローズマリーの薬 から熱水、酸、アルカリを用いた抽出及び濃縮操作が可 能であり、この物質の単離は容易に行うことができる。 またこの発明はローズマリーから抽出されたものに限定 されず、例えば化学合成によって製造されたものも含 む。なお5-ヒドロキシー6、7、4′-トリメトキシ フラボン結晶(以下、compD-1と略す)の色は薄 る場合があるからである。またこの発明においては、ロ 10 オレンジイエローであり、融点は188~189℃であ る。5、4′-ジヒドロキシー6、7-ジメトキシフラ ボン結晶(以下、compD-2と略す)の色は薄クリ ームイエローであり、融点は259~260℃である。 表1として5-ヒドロキシー6,7,4'-トリメトキ シフラボン及び5,4′ージヒドロキシー6,7ージメ トキシフラボンの結晶の紫外線吸収スペクトル(U V)、赤外線吸収スペクトル(IR)、質量分析(EI -MS)、核磁気共鳴スペクトル (¹H-NMR, ¹³C

【表 1】

-NMR) のデータを示す。

	5-ヒドロキシ-6, 7, 4° -} リナトキシフラボン	5, 4' ーナトドロキシー6, 7ーナナトキシフラギン
DV A MEOH A MEOH-AICI A MEOH-AICI	nm: 329, 276 nm: 356, 288-302, 262 nm: 352, 288-302, 262	nm; 333, 275 nm; 363, 278-301, 262 nm; 355, 278-301, 262
IRv KBr cm -1	;3012, 2939, 2841, 1645 (C=0), 1604 (C=C), 1568, 1502 (C=C), 1460, 1425, 1359	;3138, 3030, 2976, 2945, 1653(C=0), 1597(C=C) 1660, 1495(C=C), 1456, 1358
EI-MS	;328(M*), 313, 299, 285, 282, 181, 153, 135, 133, 125	;314(M*), 299, 285, 271, 268, 181, 153
¹ H-NMR (σ:ррж, 270MHz)	; in CDC1; 3. 90 (3H, s. OCH;). 3. 93 (3H, s. OCH;). 3. 97 (3H, s. OCH;). 6. 55, 6. 58 (2H, 2s, resp. H-8, H-3), 7. 02 (2H, dt, J=9Hs, resp. H-3', H-5'). 7. 85 (2H, dt, J=9Hs, H-2', H-6'). 12. 78 (1H, s. OH-5)	; in DMSO 3. B1(3H, s, OCH ₂), 4. O(3H, s, OCH ₂), 6. 94, 7. O2(2H, 2s, H-3, H-8) 7. O2(2H, d, J=9Hz, H-3', H-5'), 8. O5(2H, d, J=9Hz, H-2', B-6'), 10. 4(1H, s, OH-4), 12. 9(1H, s, OH-5)
^{1.2} C-NMR (σ:ppm.270MHz)	;in CBC1 ₃ 55, 5(4-0CH ₂), 56, 28 (7-0CH ₃), 80, 85 (8-0CH ₃), 90, 50(C-8), 104, 08(C-3), 106, 08 (C-10), 114, 45(C-8' &C-5'), 123, 45(C-1'), 127, 96(C-2' &C-6'), 132, 51(C-6), 152, 99 (C-9), 153, 17(C-5), 158, 65(C-7), 162, 53 (C-4'), 163, 95(C-2), 182, 64(C-4)	; in DMSO 56. 46(7-0CH ₈), 60. 06 (6-0CH ₈), 91. 59(C-8), 102. 70(C-3), 105. 07 (C-10), 115. 98(C-3' &C-5'), 121. 1(C-1'), 128. 54(C-2' &C-6'), 131. 84(C-8), 152. 08 (C-9), 152. 63(C-5), 158. 62(C-7), 161. 30 (C-4'), 164. 04(C-2), 182. 25(C-4)

compD-1の紫外線吸収スペクトルを図1に、co mpD-1の赤外線吸収スペクトルを図2に、comp D-1の質量分析結果を図3に、compD-2の核磁 気共鳴スペクトルを図4に、compD-2の紫外線吸※50 それぞれ示す。この物質の同定は上記した分析結果と文

※収スペクトルを図5に、compD-2の赤外線吸収ス ペクトルを図6に、compD-2の質量分析結果を図 7に、compD-2の核磁気共鳴スペクトルを図8に

献値の比較により行われた。比較に用いた文献値は、 a) A. Ahmed, E. D. Seif, A. Amin o, Abou-Donia and M. Shimiz u: 生薬, 40, 119 (1986).; b) V. M. Chari, R. J. Grayer-Barkmeij er, J. B. Harborne, B. G. Oster dahl, Phytochemistry, 20, 19 77 (1981).; c) A. A. L. Mesquit a, D. B. Correa, A. P. Padua, M. L. O. Guedes and R. Otto: Phy 10 tochemistry, 25, 1255 (198 6).; d) A. M. Rizk, F. M. Hammou da, H. Rimpler and A. Kamel, Planta Medica, 87 (1986).; e) Y. L. Liu, D, -K, Ho, J. M. Cas sady, J. Nat. Prod., 55, 357 (1 992).; f) T. Komiya, M. Tsuku i, H. Oshio, 薬学雑誌, 96, 841 (197 6).; g) T. Komiya, Y. Naruse, H. Oshio, 薬学雑誌, 96, 855 (197 6). に記載されたものである。なお両化合物中のメト キシ基の位置が6位であるか8位であるかの判断は、 J. A. Mears, T. J. Mabry: Phyto chemistry, 11, 411 (1972). に記 載の紫外線吸収スペクトル中のband(1)のbat hochromic shift値の変化の差を参考に して行った。

【0009】請求項4に記載の抗変異原剤は、請求項2 及び/又は請求項3に記載の抗変異原性作用物質を含有 することを必須構成とする。請求項2及び請求項3に記 30 載の抗変異原作用物質はヘテロサイクリックアミン類に よる突然変異を強く抑制する作用を有しているので、こ の抗変異原作用物質を含有する抗変異原剤は食肉や魚等 の焼け焦げに含有される発癌物質即ちヘテロサイクリッ クアミン類による発癌を抑制する。この発明に含有され る他の成分としては特に限定されず、例えば香料や調味 **量、防腐剤等が含有されていてもよく、さらに癌予防効** 果が期待されているカーノソール等の抗酸化成分との併 用は特に好ましい。また請求項2及び/又は請求項3に 記載の抗変異原作用物質のみが水、アルコール等の溶媒 40 に溶解されているものもこの発明に含まれる。また、抗 変異剤の投与剤型としては溶液状でも軟エキス状でも粉 末状でもよくとくに限定されない。また投与形態として も特に限定されず適宜任意の賦形剤や補助剤等を加え て、製剤製造の常法に従って散剤、顆粒剤、錠剤、カブ セル剤、シロップ剤等の薬剤としてもよい。さらに抗変 異原性効果を期待した特定健康食品として、ドリンク 剤、ジュース等の菓子類とされてもよく、或いは焼肉用 あるいは焼き魚用調味料風に味付けされていても好まし

ロキシー6,7,4′ートリメトキシフラボン(sal vigenin) はSalvia aethiopsi s、Salvia (セージの一種)、Betula n

igra, Teucrium polium, Vero nica filiformisに、請求項3の5,

4'-ジヒドロキシー6,7-ジメトキシフラボン(c irsimaritin) はArtemisia ca pilaris (生薬インチンコウ)、Salvia palaestina (セージの一種)、Eriodi ctyon californicum, Baccha ris eleagnoides、南米産生薬カルケー ジャ、Symphyopappus polystac hyusにそれぞれ含まれており、これら植物から水、

アルコール等の極性溶媒に抽出された抽出物も請求項4

[0010]

の発明に含まれる。

《実施例》 次にこの発明の抗変異原剤を得る方法につい て具体的に説明する。この実施例においては、乾燥させ たローズマリーの葉を使用した。まずローズマリー乾燥 20 葉12.8 Kgを水蒸気蒸留することにより精油成分が 除去した。次いで上記水蒸気蒸留されたローズマリーの 葉に61.44Kgのイオン交換水を加え、85℃で4 時間放置して成分の抽出を行い、得られた粗抽出液を吸 引沪過して抽出液40.17Kgを得た。この抽出液の 内5.17Kgを凍結乾燥することにより抗変異原剤2 28gを得ることができた。

【0011】次にこの発明の抗変異原性作用物質である 5-ヒドロキシー6,7,4'-トリメトキシフラボン 及び5,4′ージヒドロキシー6,7ージメトキシフラ ボンを得る方法について説明する。前記ローズマリーの 葉の熱水抽出液の内35kgを3.5kgになるまで減 圧濃縮し、この濃縮液を分画操作して水相(1)及び有 機相(1)を得た。具体的には濃縮液を塩酸でpH3に 調整後1.75Kgづつ2つに分け、それぞれについて 2リットルの酢酸エチルで3回、1リットルの酢酸エチ ルで1回分画操作を行い、水相(1)と有機相(1)に 分画した。

【0012】上記の操作により得られた有機相(1)は 4.79Kgにまで減圧濃縮し、この濃縮液の内4.3 11KgはpH9においてさらに分画した。具体的には 前記濃縮液を2.155Kgづつ2つに分け、それぞれ について2リットルの5%NaHCOs (pH9)で分 画操作し、水相(2)と有機相(2)に分画した。この 内の有機相(2)については22.54gになるまで減 圧濃縮した。

【0013】次に前記有機相(2)の濃縮物の内19. Ogについてシリカゲルクロマトグラフィー (シリカゲ ル420g:MERCK社製Silica gel 6 0No. 9385, 230~400mesh)を行 く、特に限定されない。なお請求項2に記載の5-ヒド 50 い、第1液(0~700ml,クロロホルム溶出分

画)、及び第2液 (700~3000m1, クロロホル ム溶出分画) を得た。

【0014】この第1液及び第2液について含有成分を水ーエタノール系溶媒で再結晶化させることにより5-ヒドロキシー6,7,4′ートリメトキシフラボンの結晶60mg及び5,4′ージヒドロキシー6,7ージメトキシフラボンの結91mgをそれぞれ得ることができた。

【試験例】発明者らはこの抗変異原剤の効果を確認する

[0015]

ためAmes法変法 (供試培地等詳細な試験方法は特開 平7-53397号公報に記載の方法を参照)を使用し てサルモネラ菌に変異原物質とこの発明の抗変異原剤を 与える試験を行った。以下にこの試験の結果を示し、こ の発明の抗変異原剤及び抗変異性作用物質がヘテロサイ クリックアミン類による突然変異を抑制することを説明 する。この試験にはヒスチジン要求性の変異株であるサ ルモネラ菌(Salmonella typhimur ium) TA98を使用した。このサルモネラ菌TA9 8をSDB培地中に接種し、37℃で18時間振とう培 20 養後、遠心分離 (0℃, 3500rpm, 15分間)を 行い、菌体を分離した。この菌体をphosphate bufferで懸濁し、600nmにおけるOD値が 0.5になる希釈率を求めた。この懸濁率に従いpho sphatebuffer及びジメチルスフォキシドで **懸濁しTA98菌原液とした。なおこのTA98菌原液** は抗変異原試験に使用するまで-80℃にて保存した。 【0016】この試験においては変異原物質として、T rp-p-2 (和光純薬工業株式会社製) 1.5μg/ ml水溶液をcellulose acetateフィ ルター (ADVANTEC TOYO社製, Dismi c 25cs, 孔径0.20 m) にて戸過滅菌して使 用した。またこのTrp-p-2を活性化させるために S-9mixを使用した。このS-9mixは以下の方 法によって得られたものを使用した。即ち、まず7週令 のSD (Sprague-Dawley) ラットの雄に 誘導剤としてphenobarbital及び5.6-*

*benzoflaboneを併用投与し、このラットの 肝臓のホモジネートを9000×gで遠心処理して上清 分画S-9を得た。次にCofactor (1)(オ リエンタル酵母株式会社販売)を所定の方法により調整 した。最後に蒸留水9mlに溶解したCofactor

10

(1)(1バイアル)をS-9の1m1に加え、遠心分離(7000rpm., 15分間、0℃)後、上清をcellulose acetateフィルター(AD VANTEC TOYO社製、Dismic 25C
 10 S, 孔径 0.20μm)にて沪過減菌することによりS-9mixを得た。

【0017】抗変異原試験は以下の方法により行った。即ちTA98菌原液が0.1ml、各試験液が0.1ml、不rp-p-2が0.1ml、S-9mixが500μl、を50℃に保温したソフトアガー3ml中に加えてすばやく損拌後、MBB寒天平板培地上に重層した。このMBB寒天平板培地を37℃にて3日間放置し、形成されたコロニー数をカウントした。。なお突然変異抑制率は以下の式(式1)により求めた。

20 【式 1】

突然変異抑制率 (%) =
$$\frac{C-S}{C}$$
 × 100

式中においてCは対照区のコロニー数であり、Sは試料区のコロニー数である。また、各試料溶液のTA98菌に対する生育抑制の影響を調べるため、抗変異原試験と平行して生菌数を測定した。即ち、TA98菌原液をPBで105 に段階希釈した液0.1m1及び各試料溶液を50℃に保温したソフトアガー3m1中に加え前記同様に培養を行った。なお対照区として試料溶液の代わりに減菌処理したジメチルスルフォキシドを使用した。

【0018】表2に熱水抽出物乾燥粉末についての抗変 異原試験結果を示す。なおこの試験において熱水抽出物 乾燥粉末はジメチルスルフォキシドによって20.0m g/m1及び10.0mg/m1に希釈して試験に用い た。

【表 2】

サンプル名	サンプル量 (ng/plate)	復帰変異 した菌の数 (/plate)	突然変異 抑制率 (%)	生菌数 (JDニ-数/plate)
対照区	0	1828	0.0	2 4 1
熱水抽出物	2. 0	9 5	94. B	188
熱水抽出物	1. 0	3 1 3	82.9	2 3 0

この試験の結果、精油成分を除去したローズマリーの葉の熱水抽出物に強い抗変異原性作用が認められた。この 試験結果からローズマリーの葉の熱水抽出物は抗変異原 剤として有効であることが確認できる。

※ 7-ジメトキシフラボンの結晶についての抗変異原試験 結果を示す。なおこの試験において5-ヒドロキシー 6,7,4'-トリメトキシフラボン及び5,4'-ジ ヒドロキシー6,7-ジメトキシフラボンの結晶はジメ チルスルフォキシドによって1.0mg/m1、0.5 mg/m1及び0.25mg/m1に発取して試験に用 いた。

帰変異	突然変異 抑制率	生菌数
た菌の数 /plate)	(%)	(2011-数/p
		2 2 2

*【表 3】

サンプル名	サンプル量	復帰変異	突然変異	生菌数
	(µg/plate)	した菌の数 (/plate)	抑制率(%)	(コロニー数/piate)
対照区	0	1 3 4 2	0. 0	2 2 2
5-1 F0+9- 6. 7. 4' - 19/1+975\$>	100	1 4 6	89.1	1 1 3
	5 0	158	88.2	150
	2 5	2 4 1	82.0	197
5, 4° - 7L f0 + 3'- 8, 7- 9, 1 + 37 5 \$7	100	6.8	94.9	262
	5 0	9 3	93.1	267
	2 5	1 3 5	89.9	2 2 4

この試験の結果、5-ヒドロキシー6,7,4'-トリ メトキシフラボン及び5,4'ージヒドロキシー6,7 ージメトキシフラボンの結晶には強い抗変異原性作用が 認められた。この試験結果から5-ヒドロキシー6, 7,4′-トリメトキシフラボン及び5,4′-ジヒド ロキシー6、7ージメトキシフラボンは抗変異原性作用 を有しており、この物質を含有する抗変異原剤は有効で 20 あることが確認できる。

[0020]

【発明の効果】この発明は、精油成分を除去されたロー ズマリー(Rosmarinus officinal is L.,)の葉から水、アルコール等の極性溶媒で 抽出して得られる成分を含有することを特徴とする抗変 異原剤であり、及び次式5(化5)で示される抗変異原 性作用物質5-ヒドロキシー6、7、4′ートリメトキ シフラボン (salvigenin)であり、及び次式 6 (化6) で示される抗変異原性作用物質5,4′-ジ※30

※ヒドロキシー6、7ージメトキシフラボン(cirsi maritin)であり、及び請求項2及び/又は請求 項3に記載の抗変異原性作用物質を含有することを特徴 とする抗変異原剤であるので以下の様な優れた効果を奏 する。請求項1に記載の発明はヘテロサイクリックアミ ン類による発癌を抑制する効果を奏する。また従来より 肉料理における香気付け等に使用されているローズマリ ーから得られているため人体にとっても安全であり、例 えば料理用としても好適に使用できる効果を奏する。ま た精油成分が除去されているので、飲食物に対して使用 した場合、その料理を楽しむ妨げにはならないという効 果を奏する。請求項2及び請求項3に記載の発明は顕著 な抗変異原性効果を奏する。請求項4に記載の発明は抗 変異原剤はヘテロサイクリックアミン類によって引き起 こされる発癌を顕著に阻害するという効果を奏する。

【化 5】

【化 6】

【図面の簡単な説明】

【図 1】compD-1の紫外線吸収スペクトルであ

【図 2】compD-1の赤外線吸収スペクトルである。

【図 3】compD-1の質量分析結果である。

【図 4】compD−2の核磁気共鳴スペクトルである。

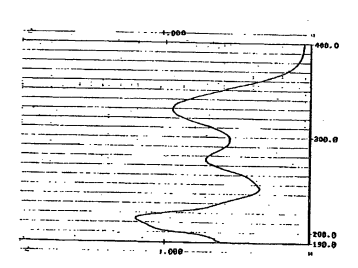
*【図 5】compD-2の紫外線吸収スペクトルである。

【図 6】compD-2の赤外線吸収スペクトルである。

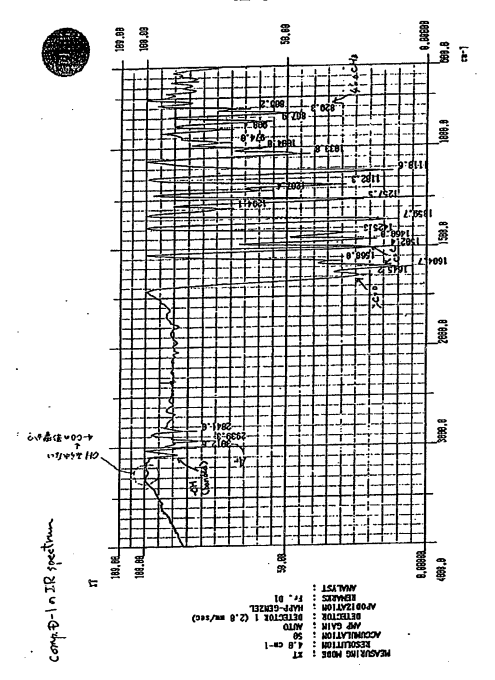
【図 7】compD-2の質量分析結果である。

【図 8】compD-2の核磁気共鳴スペクトルである。

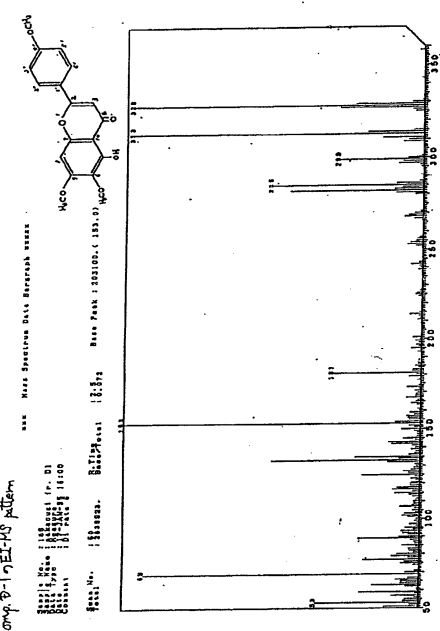
【図1】



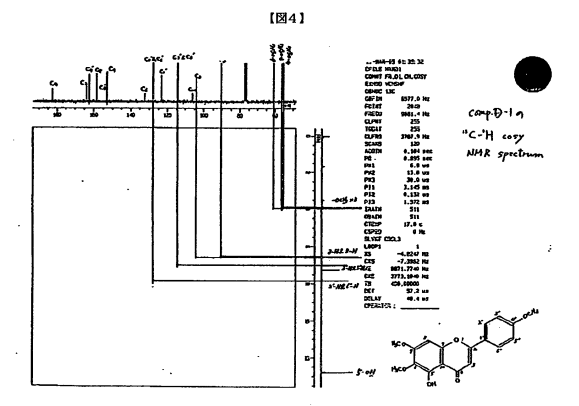
【図2】



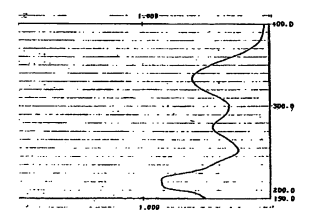
【図3】



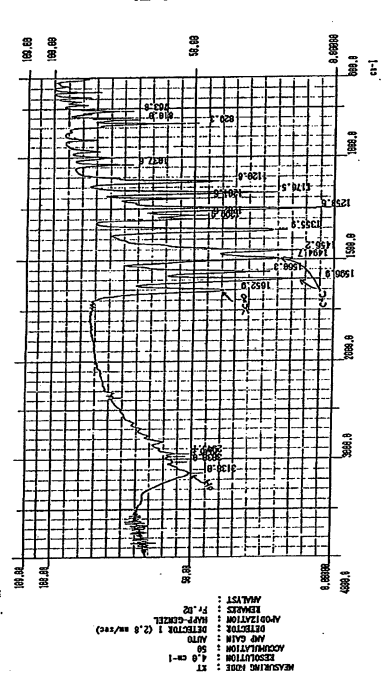
comp. 8-1 9EI-MS pattern



【図5】

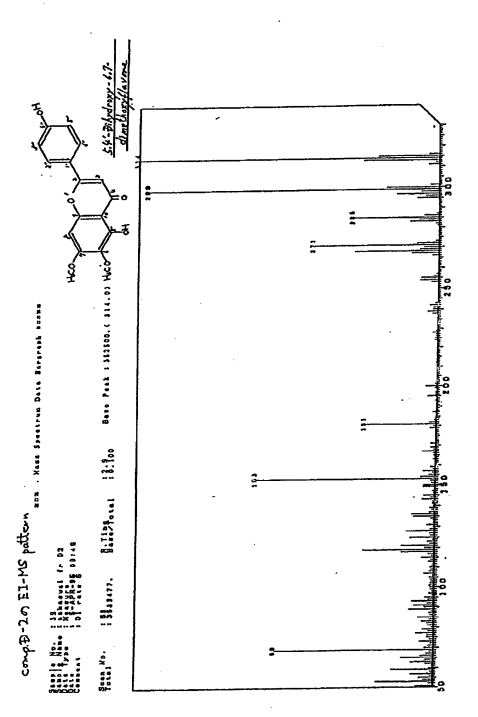


【図6】



comp. P-20 IR spectrum

【図7】



【図8】

